

SPECIALE 2411



Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires :

Un ml contient :

Substances actives :

Bicarbonate de sodium 40 mg

Glucose (sf de monohydrate) 15 mg

Saccharose 15 mg

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion.

Espèce cibles:

Veaux.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles:

Chez les veaux :

- traitement symptomatique de la déshydratation.

Contre-indications:

Alcalose métabolique.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux:

La solution doit être réchauffée à la température corporelle avant administration.

L'administration par voie intraveineuse doit être lente en perfusion, et immédiatement arrêtée en cas d'apparition d'effets indésirables.

Effets indésirables (fréquence et gravité):

Une administration intraveineuse trop rapide peut provoquer une hypervolémie et conduire à un dème aigu du poumon.

Posologie:

Veaux : 500 ml de solution par voie intraveineuse lente.

La perfusion pourra être renouvelée suivant les besoins jusqu'à disparition des signes de déshydratation et d'acidose.

voie d'administration:

Voie intraveineuse (perfusion lente).

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes):

Alcalose métabolique et dépression ventilatoire, dème aigu du poumon.

Temps d'attente:

Viande et abats : zéro jour.

Propriétés pharmacodynamiques:

Le bicarbonate de sodium est un agent alcalinisant permettant de réguler rapidement l'équilibre acido-basique du plasma.

Le glucose et le saccharose permettent un apport énergétique immédiat à l'organisme.

Caractéristiques pharmacocinétiques:

Après administration intraveineuse, le bicarbonate de sodium est un composé physiologique du plasma. Son action est donc immédiate.

Le glucose et le saccharose sont rapidement utilisés par les cellules pour fabriquer de l'énergie, du dioxyde de carbone et de l'eau. Le glucose peut être mis en réserve sous forme de glycogène dans le foie, son excès est éliminé essentiellement dans l'urine.

Incompatibilités:

La compatibilité avec un autre médicament doit être vérifiée avant le mélange, afin d'éviter la formation d'un précipité.

Durée de conservation:

Après première ouverture : utiliser immédiatement et ne pas conserver après ouverture.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments:

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant:

MERIAL
29 avenue Tony Garnier
69007 LYON
FRANCE

Numéro d'autorisation de mise sur le marché et date de première autorisation:

FR/V/3305017 3/1992 - 30/06/1992 - 21/06/2012

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance:

Médicament à usage vétérinaire.

Classification ATC Vet:

QB05BB02

Flacon de 500 ml
GTIN : 03660144020653

Laboratoire COOPHAVET

B.P. 70089
Saint-Herblon
44153 ANCENIS CEDEX
Tél : 02.40.98.02.16 Fax : 02.40.98.03.99

